PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-053836

(43) Date of publication of application: 28.03.1984

(51)Int.CI.

G03C 1/68 G03C 1/52

G03C 1/71 G03F 7/10

(21)Application number: 57-164435

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

21.09.1982

(72)Inventor: TOYAMA TADAO

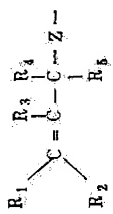
KOBAYASHI KESANAO

KOIKE MITSURU TAMOTO KOUJI

(54) PHOTOSENSITIVE LITHOGRAPHIC PLATE

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve stability of sensitivity during plate making, by using a combination of a photopolymerizable compsn. contg. a specified photosensitive polymer and a diazo resin. CONSTITUTION: A photopolymerizable compsn. layer formed on at least one side of a support consists of (A) a polymer having in the side chains unsatd. groups, each represented by the general formula, and a carboxyl group, (B) a monomer or oligomer having at least two polymerizable ethylenically unsatd. double bonds on the basis of monomer, (C) a photopolymn. initiator, and (D) a diazo resin, such as 2-methoxy-4hydroxy-5-benzoyl-benzenesulfonate produced by condensation of 4-diazo-diphenylamine and formaldehyde. As (B), pentaerythritol tetraacrylate, etc. are used, and as (A), allyl methacrylate/methacrylic acid copolymer in 85/15 molar ratio, etc. are used.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

⑩ 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—53836

⑬公開 昭和59年(1984)3月28日

Mint. Cl	.3
G 03 C	1/68
	1/52
	1/71
G 03 F	7/10

庁内整理番号 7267-2H 7267-2H 7267-2H 7124-2H

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 14 頁)

剑感光性平版印刷版

②特 願 昭57-164435

②出 願 昭57(1982)9月21日

@発 明 者 登山忠夫

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フイルム株式会社内

識別記号

⑩発 明 者 小林袈裟直

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番

地富士写真フイルム株式会社内

⑫発 明 者 小池充

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番 地富士写真フイルム株式会社内

⑦発 明 者 田本公璽

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

①出 願 人 富士写真フイルム株式会社 南足柄市中沼210番地

明 細 哲

- 1. 発明の名称 感光性平版印刷版
- 2. 特許請求の範囲
 - (1) 支持体の少なくとも一方の表面に光重合性 組成物の層を設けた概光性平版印刷版に於い て光重合性組成物が
 - (A) 少なくとも一般式

$$R_1 = \begin{bmatrix} R_3 & R_4 \\ I & I \\ C - C - Z - I \\ R_5 \end{bmatrix}$$

【式中R1~R5は水繁、ハロケノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ関係港を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アルキルアミノ、アルキルスルホニルから選ばれた話であり、 2は酸器、硫氏、NHまたはNR(Rはアルキルがら過ばれる)で表わされる洗およびカルボキシル港を側鎖に有するポリマー、

- (II) 少なくとも2つの預合可能なエチレン性不 飽和二原結合を有するモノマーまたはオリコ マー、
- (C) 光重合開始剤、および
- (13) ジアソ例脈

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

- (2) 支持体の少なくとも一方の表面にジナソ協 脂の層を設け、更に酸ジナソ樹脂層に隣接し て、光重合性組成物の層を設けた感光性平版 印刷版に於いて、該光重合性組成物が
- W 少なくとも一般式

【式中R1~R5 は水光、ハロケノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ能換据を有していてもよいアルギル、アリール、アルコギン、アリーロギン、アルギルアミノ、アリールアミノ、アルギルスルホニルおよびアリー

ルスルホニルから超ばれた基であり、 Z は 酸素、酸黄、 N H または N R (R はアルキ ルボ)から超ばれる] で表わされる差およ びカルボキシル基を側鎖に有するボリマー、

(B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および

(C) 光重合開始剂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。 (3) 支持体の少なくとも一方の表面にジアン樹脂の幅を設け、更に該ジアン樹脂層に隣接して光重合性組成物の腎を設けた感光性平成印刷版に於いて、該光重合性組成物が

W 少なくとも一般式

【式中R」~Rgは水果、ハロゲノ、カルボ キシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、 アミノおよびそれぞれ似後数を有していて

327/4号公報に開示されているようなバイングーとしてのポリマー、モノマー及び光度合開始削から成る基本組成、特公昭49-3404/号公報に開示されているようなバインダーとしてのポリマーに不能昭二瓜結合を導入し、硬化効率を改善した組成、特公昭48-38403号、特公昭53-27605号及び英国特許第1388492号明細書等に開示されているような新規な光度合開始削を用いた組成等が知られており、一部で実用に供されているが、いづれの感光性組成物も、感度が大きく左右される(以下この現象を温度依存性と呼ぶ)という欠点のあることが判つた。すなわち、通常の製版条件に於ける感度の変妙は2~8倍におよぶことがあつた。

このことは、例えば感光性平版印刷版の最適額 光量は、版面温度 4 5 °C のとき 1 0 秒必要だと すると、10°C では、20~80 秒必要であり、 10 秒算光では死分な面像を得ることはできることになる。しかるに、冬期早朝作業では、10°C もよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルおよびアリールスルホニルから選ばれた旗であり、2は酸素、硫武、NHまたはNR(Rはアルキル族)から選ばれる〕で染わされる悲かよびカルボキシル基を個鎖に有するポリマー、

- (D) 少なくとも2つの雅合可能なエテレン性不 飼和二重結合を有するモノマーまたはすりゴ マー、
- (C) 光重合開始剂、および
- (D) ジアソ例 脂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版。

3. 発明の詳細な説明

本発明は感光性平版印刷版に関するものであり、 特に製版時の感度の安定性を改良した新規な光重 合性感光性組成物を用いた感光性平版印刷版に関 するものである。

光重台性組成物を感光性平版印刷版の感光性画像形成材として用いる試みは多く、特公昭 4 6 一

の条件はあり得るし、連続作業で且つ光源から版面までの距離が近い精枠では、45°C以上に達することもありうる。

このような条件のもとでは同一の路光費では到 底、安定した画像を得ることは不可能であること が理解できる。

更に光重合組成物には蘇光停止後も残存する活性類による後重合がみられ、バ光から現像までの時間が良いほど感度が上がる(以後この現象を潜像増感と呼ぶ)という欠点もあることが刊つた。

上掲特許明和時に開示されている光重合性組成物に於いても、例外ではなく、 耐像増感は 4~ * 作にも及ぶことがあつた。

このことは製版現場においていわゆる「焼ため」 が出来ないということであり 磁光性平版印刷版と して爪大な欠陥となつていた。

発明者らは先に

【式中R」~Rsは水素、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、丁ミド、アミノおよびそれぞれ罹換店を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールスルホニルから選ばれた店であり、乙は破済、(優貴、NHまたはNR(Rはアルキル茶)から選ばれる〕で表わされる格およびカルボキシル店を側鎖に有するポリマー、

- (B) 少なくとも2つの混合可能なエチレン性不 飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ マー、および
- (C) 光质合開始剂

から成る光重合組成物を用いることによつて 虚度依存性と潜像性感を低減できることを見 出したが、発明者らは、更に製版時の感度の 安定性を改良すべく鋭磁研究した結果、上記 光重合組成物とジアン樹脂を組み合わせることでより一個安定性が向上されることを見出

飽和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ

- (C) 光通合開始剤、および
- (D) シアソ樹脂

からなることを特徴とする感光性平版印刷版、

- (2) 支持体の少なくとも一方の表面にジアン樹脂の閉を設け、更に該ジアン樹脂層に隣接して光重合性組成物の唇を設けた感光性平版印刷版に於いて光重合性組成物が
- ω 少なくとも一般式

$$\begin{array}{c|cccc}
R_1 & R_3 & R_4 \\
C & C & C & C & Z & - \\
R_2 & R_5 & R_5
\end{array}$$

【式中R」~R5は水器、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニ!ロ、シアノ、アミド、アミノやそれぞれ微模様を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、野状タルギル、アルキルスルホニル、アリールスルホニルから退ばれた港であり、

1.12.

即ち本弟明は

支持体の少なくとも一方の設面に光重合性組成物の層を設けた感光性平版印刷版に於いて 光重合性組成物が

W 少なくとも一般式

- 【式中R1~R6は水器、ハロゲノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、アミド、アミノおよびそれぞれ機換港を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリートン、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルギルスルホニルから選ばれた株であり、2は酸素、体質、NHまたはNR(Rはアルキル構)から選ばれる〕で契わされる指およびカルボキシル施を側鎖に有するポリマー、
- (B) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不

Zは懷然、硫代、NHまたはNR(RはTルキル湖)から選ばれる〕で最わされる旅およびカルボキシル港を側鎖に有するポリマ

- (B) 少なくとも2つの低合可能なエチレン性不 筋和二重結合を有するモノマーまたはオリゴ
 - (C) 光飛台開始剤 からなることを特徴とする感光性平版印刷版、 または
- (3) 支持体の少なくとも一方の設面にジアン樹脂の腎を設け、更に該ジアン樹脂層に隣接して光重合性組成物の層を設けた磁光性平版印刷版に於いて、該光重合性組成物が
- W 少なくとも一般式

【式中R1~R6は水素、ハロゲノ、カルボキシル、スルボ、ニトロ、シアノ、アミド、

特開昭59-53836(4)

アミノおよびそれぞれ置換基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アルヤルアミノ、アリールアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルおよびアリールスルホニルから別ばれた基であり、2は一般来、硫黄、N月またはNR(Rはアルキル悲)から選ばれる〕で表わされる悉およびカルボキシル基を調鎖に有するポリマー、

- (D) 少なくとも2つの重合可能なエチレン性不 随和二重結合を有するモノマーまたはオリコ マー
- (C) 光重合開始別、および
- (D) シアブ前野

からなることを特徴とする配光性平版印刷版 である。

光重合組成物にシアン側脂を対み合わせた組成物は既に公知である。例えば時間昭ままー/20028号公報にはフリーラシカル重合性の不飽和化合物を含む尤重合性組成物に有機確葉可俗シアン側脂を均質に含む光反応性組成物と、この光反

しかみあたらない。

更に米國特許第3,905,815号明細書には、親水性表面を有する支持体の上にジアゾ側脂の下流り層を設けその上に光重合層を設けた感光性平版印刷版が示されているが、その海構成により、温度依存性や潜像増感が改良されるとの記載は全くない。

それに対し、本発明は前述の如きポリマー(A)を含む特殊な光重合組成物にジアン(樹脂を添加或いは下遊りをすることにより温度依存性や解像増越を低減できることを見出したものであり、既に公知の組成物とは、その組成も効果も全く異る。

本発明ではジアソ例脂は、特許請求範囲の(1)のように光頂合組成(A)~(C)に混合しても、また請求 範囲(2)のように下流りとして用いても、更に請求 範囲(3)の如く双方に用いても、温度依存性の低級 に有効であるが、該光頂合組成物に混合するのが 効果が大きく最も好ましい。

ジアソ樹脂は光雅合組成に添加される場合は、 有機務媒可務性のものが週ばれ、下途りとして用 応性組成物強機の下のアルミニウム表面に水形性 ジアン側桁の被復居(以後下蔵り層と呼ぶ)を行 することに関しての起視があり、更にポリアクリ ルイソフクレートの如きそれ自体で架橋し得るプ レポリマーをバインダーとして用いることが記載 されている。

しかしながら被公報は、他に水板化性有機程準可溶抗合体を含む或水で現像可能な光反応性印刷版用組成物に関するものでありジェン樹脂の役割については画像形成に関する他には何ら配慮がない。更にポリアクリルイソフタレートの細手プレポリマーは産光後の加熱により流合しりるバインダーとして磁加されており本発明で用いられるポリマー())とは本質的に異るものである。

また米国特許館4,3/4,949 号明制費には、エチレン性不飽和オリゴマーを含む光重合組成物に有機格削可務性のジアゾニウム樹脂を含有し、更に下離り腰に水務性ジアゾニウム樹脂を用いるととが配配されているが、としてはジアゾニッム樹脂の役割として現像性の改善に関する配載

いられる場合は水溶性または有機溶媒可溶性の両 者から週ばれる。

本発明に用いられるジアゾ側脂は、従来よりネ ガ型の感光性平版印刷版に用いられてきたもので あり、4ーシアゾーシフエニルアミン、1ージア ソー+-N, N-ジメチルアミノベンゼン、/-ジアゾー 4 -- N。 N -- ジエチルアミノベンセン、 /ージアゾー 4 - N - エチルー N - ヒドロキシエ チルアミノベンセン、 ノージアゾーダーNーメチ ルーN-ヒドロキシエチルアミノベンゼン、ノー シアゾー2, オージエトキシーサーベンゾイルア ミノベンゼン、ノー ジアゾーャー Nーベンジルア ミノベンゼン、ノージアゾー4ーN。Nージメチ ルナミノベンゼン、ノージアゾーダーモルフオリ ノベンゼン、ノージアゾーユ、エージメトキシー 4-p-トリルメルカプトベンセン、ノージアゾ - 1-エトキシーリーN. N-ジメチルアミノベ ンゼン、カージアゾージメチルアニリン、 / ージ アンーユ, ナージプトキシーチーモルフォリノベ ンゼン、ノージアゾーコ、オージエトキシーチー

モルフオリノベンゼン、ノージアソース。ェージ メトキシー4ーモルフォリノベンゼン、1ージア ゾー2, オージエトキシー4ーモルフォリノベン ゼン、ノージアゾー 2, メージエトキシー 4 - p ートリルメルカプトペンゼン、ノージアゾー3ー エトキシーチーNーメチルーNーベンジルアミノ ベンゼン、/ージアゾー3ークロロー4-N, N ージエチルアミノベンゼン、ノージアゾーヨーメ チルーサーピロリジノベンゼン、ノージアゾース ークロロー 4 ー N 、 N ー ジメチルアミノー 5 ー メ トキシベンゼン、ノージアゾーョーメトキシーチ ーピロリジノベンゼン、 ヨーメトキシーチージア ゾジフエニルアミン、 ヨーエトキシー 4 ージアゾ ジフエニルアミン、 3 ー (n ー プロポキシ) ー 4 ージアゾジフエニルアミン、3一(イソプロポキ シリーチージアゾジフエニルアミンのようなジア . ゾモノマーと、ホルムアルデヒド、アセトアルデ ヒド、プロピオンアルデヒド、ブチルアルデヒド、 イソプチルアルデヒド、またはペンズアルデヒド のような稲合剤をモル比で谷々!:1~1:0.5、

好ましくは1:0.8~1:0.6を通常の方法 て縮合して得られた縮合物と除イオンとの反応生 成物である。陰イオンとして填累イオンやテトラ クロロ亜鉛酸を週ぶことにより水溶性コジアン樹 肪が得られ、四フツ化ホウ酸、六フツ化燐酸、ト リイソプロピルナフタレンスルホン酸、4,41 ーピフエニルジスルホン酸、 ケーニトロオルトー トルエンスルホン酸、ナースルホサリチル酸、2, まージメチルベンゼンスルホン酸、2, 4, 6-トリメチルベンゼンスルホン段、ユーニトロベン ゼンスルホン酸、ヨークロロベンゼンスルホン酸、 3ープロモベンゼンスルホン酸、ユークロローチ ーニトロベンゼンスルホン酸、ユーフルオロカブ リルナフタレンスルホン酸、ノーナフトールーよ ースルホン酸、2ーメトキシー4ーヒドロキシー オーペンゾイルーペンゼンスルホン酸及びパラト ルエンスルホン酸などを過ぶことにより有機溶剂 可溶性となるが、とれらの中で特に好ましいもの は、ユーメトキシーチーヒドロキシーチーペンゾ イルベンゼンスルホン혡である。

とれらのジアン倒脂を光瓜合性組成(W~(C)に均一に混合する場合の好ましい添加点は酸光瓜合性組成物の総量を基準にして1~30重性男でありより好ましくは5~20重性男である。

本発明に使用される支持体は、寸度的に安定な 板状物である。かかる寸度的に安定な板状物とし では、従来印刷版の支持体として使用されたもの が含まれ、それらは本発明に好適に使用すること ができる。かかる支持体としては、紙、プラスン ができる。かかる支持体としては、紙、プランン ポリスチレンなど)がラミネートされた紙、例え ばアルミニウム(アルミニツム合金も含む。)、 亜鉛、銅などのような金属の板、例えば二能酸セルロース、 のして、 のして、 のしては、 のしては、 ができる。 のしては、 ができる。 のかる支持体としては、 ができる。 のかる支持体としては、 ができる。 のかる支持体としては、 ができる。 ができる。 のかる支持体としては、 ができる。 がでいまましている。 がないまましている。 がないる。 がない。 がないる。 がない。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がないる。 がない。 がないる。 がない。 がないる。 がない。 がない。 がない。 がない。 がない。 がない。 がない。 がないる。 がないる。 がない。 がない。 がない。 ポリカーボネート、ポリビニルアセタールなどのようなプラスチックのフィルム、上記の如き金属がラミネートもしくは蒸溜された紙もしくはブラスチックフィルムなどが含まれる。これらの支持体のうら、アルミニウム板は寸段的に著しく安定であり、しかも安価であるので特に好ましい。更に、特公昭48-18327号公報に記されているようなポリエチレンテレフタレートフィルム上にアルミニウムシートが結合された後合体シートも好ましい。

關建酸塩の水溶液に投資処理したものも好適に使用される。上配陽極酸化処理は、例えば、磷酸、 クロム酸、硫酸、硼酸等の無機酸、若しくは、條 酸、スルフアミン酸等の有機酸またはこれらの塩 の水溶液乂は非水溶液の単独又は二種以上を組み 合わせた電解液中でアルミニウム板を勝極として 電流を流すことにより実施される。

また、米国将許諾3, 658, 662号明細費 に配収されているようなシリケート電池も有効で ある。

更には特公昭 4 6 - 2 7 4 8 / 号公報、特別昭 5 2 - 5 8 6 0 2 号公報、特別昭 5 2 - 3 0 5 0 3 号公報に開示されているような難解グレインを 施した支持体と、上配陽極酸化処理及び建酸ソー ダ処理を組合せた装面処理も有用である。

更には、特別的 5 6 - 2 8 8 9 3 特公報に別示されているような、ブラングレイン、 循解グレイン、 関極酸化処理さらに珪酸ソーダ処理を順に行ったものも好適である。

これらの親水化処埋は、支持体の装面を親水性

等に開示されているが、温度依存性と潜像増感の 改善された組成物は知られていない。

更に本発明で用いられるポリマー(A)は、米国特 許第3,376,138号、第3,556,79 2号、第3,556,793号各明細群により公 知であるが、開示されているポリマーは、ポリマー 一そのものが光架橋性レジストとして使われてお り、本発明の光重合性組成物のバインダーとして の使用方法とは明白な相逃がある。

上記ポリマー(A)の合成方法には、大別して次の 2つの方法がある。

(A法):カルボン酸、カルボン酸ハライド、カルボン酸無水物基を側鎖として有する幹ポリマー
に対して、後配一般式 [I-a] で示される化合物を高分子反応させて、 R_1 R_3 R_4 R_4

- CONH-または-CONR-の各連結基を介

とするために施される以外に、その上に設けられる 感光性組成物との有害な反応を防ぐため、更に は、感光層との密剤性の向上等のために施される ものである。

本発明で使用される(A)のポリマーは、ポリマー 自身が不飽和器を含み、且つ不飽和器が一般式

$$R_1 = R_3 R_4$$

$$C = C - C - Z - R_5$$

【式中R1~R5は水米、ハロダノ、カルボキシル、スルホ、ニトロ、シアノ、リミド、アミノおよびそれぞれ酸換基を有していてもよいアルキル、アリール、アルコキシ、アリーロキシ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルスルホニルから選ばれた基であり、Zは酸深、硫炭、NHまたはNR(Rはアルキル基)から選ばれる〕で表わされるところに特敵がある。

所で、不飽和基を含むバインダーを用いた組成物は公知であり、将公昭49-3404/号公報

して導入する方法。

(B法):前紀一般式[I]で示される不飽和基とさらに酸不飽和基よりも付加度合反応性に質んだエチレン性不飽和基とを有するモノマーを不飽和カルボン酸と共重合させて、ポリマー(A)を得る方法。

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_3 & R_4 \\
C & C & C & C & Y
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & R_4 \\
R_5 & R_5
\end{array}$$

[式中、 $R_1 \sim R_5$ は一般式[I]の場合と同缀 であり、YはOH、-SH、-NH $_2$ 、-NHR (Rはアルキル据)またはハロゲン原子を示す。]

上記一般式[Iーa]におけるR1~R5のアルキル基は、直鎖、分枝または環状であつてもよく、炭素数1~2のものが好ましく、これらのアルキル基には更に炭素数1~2のアルコキシ港、炭素数1~3のアルコキシカルボニル供、フエニル基、ヒドロキシ基などの置換基を有していてもよく、R1~R5のアリール基としてはフェニル基、フリル些が好ましく、これにはハロゲノ共

特開昭59-53836(ア)

(例えばクロロ、ブロモなど)、ヒドロキシ菇、 炭素数!~1のTルキル糕、アリール熬し例えば フエニル、メトキシフエニルなど)、炭素数1~ 7個のアルコキシ基、ニトロ基、アミノ基、N. Nーシアルキルアミノ基などの必換基を有してい てもよい。R1~R5のナルコキシ基としては炭 素数!~1のものが好ましく、アリールオキシ基 としてはフエニルオキシ燕が好ましく、これには 炭素数!~1のアルキルもしくはアルコキシ基な どの磁換器を有していてもよい。R₁~R₅のア ルキルアミノ基としては、炭泉数!~!まのもの が好ましく、アリールアミノ茲としてはフェニル アミノ基、ナフチルアミノ粘が好ましい。 Ni~ Rsのアルキルスルホニル薪としては炭素数!~ ノまのものが好ましく、アリールズルホニル基と してはフェニルスルホニル基などが好ましく、と れには炭素数!~!まのアルキル病、炭素数!~ 1のアルコキシ基、アミノ基などの置換基を有し ていてもよい。

上記A広をさらに詳しく示すと、幹ポリマーと

ル酸とメタクリル酸ペンジルの共重合体を例にと つて以下に示す。

抵押権および心律羽根、遺流冷却指および温度 計を備えつけた300m8の三つロフラスコ中にポ り(メタクリル酸/メタクリル酸ペンジル=47 /13モル比)19.88. 反応器雑として酢酸 エチレングリコールモノメチルエーテルを 40.2 8 不飽和基を含有する試察としてアリル臭案化物 b. 08, 触媒としてトリメチルペンジルアンモ ニウムヒドロキシド10.48および重合禁止剤 としてパラメトキシフエノール0.018を加え 混合溶解し、鼠衆努坦気下10°Cにて13時間 加熱攪拌を行つた。冷却俊メチルエチルケトンを **加え遊離する四級塩を除去する。さらにメタノー** ルを加えて希釈し希塩酸中に注いで沈毅させる。 水洗した後吸引泸池をし、真空乾燥させると得ら れるポリマーの収益はノヨ、68であつた。アリ ル基は幹ポリマーのカルポン酸に対して31多専 入された。[7] MEK = 0. / 6/。

無水マレイン酸の共重台体に酸不飽和基を導入

してはアクリル酸又はメタアクリル酸の共旺合体 および当該共通合体を高分子反応により酸ハログ ン化物とした共脈合体があげられる。又,マレイ ン酸無水物。イタコン酸無水物等の共重合体があ げられる。共産合するコモノマーとしては、スチ レンまたはそのアルキル懺換誘導体,アクリル酸 アルキルエステル。アクリル酸アリールエステル。 メタクリル酸アルキルエステル,メタクリル酸ア リールエステル,または脂肪族ビニルエステルが あげられる。好ましくはアクリル酸またはメタア クリル酸とアクリル酸メデル,アクリル酸エチル, アクリル酸ブチル,アクリル酸ベンジル,メタク リル酸メチル,メタクリル酸エチル,メタクリル 酸ブチル。メタクリル酸ペンジルとの共頂合体が あげられる。とれらの共重合体に不飽和基を導入 するには一股式[Iーa]で示される不飽和アル コール,アミン,チオール,ハロゲン化物を所定 反応条件下。反応溶媒中に前述の共頂合体と混合 俗解し、反応触似および重合禁止剤とを加え加熱 することによつて得られる。 具体的にはメタクリ

する合成例は米国特許第2、047、398号明 細書に配職された方法で行なりことができ、これ により無水マレイン酸部が開墾した不飽和エステ ル。アミド、チオエステル等が沿入される。なか、 無水マレイン酸兆酸合体への不飽和基の導入方法 としては、特別昭48一82902号公報に配敷 の類似例があげられるが。この方法による不飽和 基はマレイン酸イミドの窒素原子に結合しており、 明白に的述のポリマーとは異なつた化合物であり、 本発明に使用されるポリマー(Mとは区別される。

一方、B法をさらに詳しく示すと、餃不飽和基を有する少なくとも2つ以上の炭素一炭素二重結合を含むモノマーは、既知合成法により餃不飽和 描を有するアルコール、アミン、チオールと不飽和カルボン酸、好ましくはアクリル酸またはアクリル酸との縮合反応により合成される。この少なくとも2つ以上の不飽和基を含むモノマーをは かりル酸と共重合させることにより餃不飽和基を 有する共産合体を得る。共重合するモノマーは

不飽和カルボン酸に付け加えてさらに他のモノマーが共進合されてもよく、例えばアクリル酸アルキル、メタクリル酸でレキル、メタクリル酸ベンシル、メタクリル酸ーユーヒドロキシエチル、アクリロニトリル等があげられる。

以下、メタクリル酸アリルとメタクリル酸との 共重合例を示す。類似の合成法としては米国特許 部2、047、398号明細葉に記載の方法があ げられる。

機押棒および提拌羽根, 基流冷却器, 胸下縮斗 および温度計を設置した31の4つロフラスコに 反応管媒として1, 2ージクロルエタン1・68 化を入れ窓紫盤換しながら10°Cに加熱した。 滴下漏斗にメタクリル酸丁リル100・88, メタクリル酸1・68を1・4ージメチルパレロニトリル1・688を0・442の1, 2ージクロルエタンに密解して入れておき、2時間かけてこの 混合器液をフラスコ中に攪拌しながら滴下した。

湖下終了後さらに反応温度フロ °Cでよ時間攪

ール、3-(3・4-ジヒドロキシーターメトキ シフエニルトーュープロペンーノーオール、メー (3.5ージメトキシー4ーヒドロキシフエニル) ーュープロペンー / ーオール、3一(2一ヒドロ キシー4-メチルフエニル)-2-プロペン-/ ノオール、3~(4-メトキシフエニル)-2~ プロペンーノーオール、3-(4-エトキシフエ ニル)ーュープロペンー!ーオール、ヨー(ユー メトキシフエニル)ー2ープロペンー/ーオール、 3-(3・4-シメトキシフエニル)ーユープロ ペンーノーオール、ヨー(ヨーメトキシーチープ ロポキシフエニル)ーユープロペンーノーオール、 3- (2・4・6-トリメトキシフエニル)-2 ープロペンーノーオール、3ー(3ーメトキシー 4ーベンジルオキシフエニル)ーユーブロペンー ノーオール、3一(3一(3)ーメトキシフエニ ル) ー 4 ーベンジルオキシフエニル) ー 2 ープロ ペンー/一オール、メーフエノキシーメーフエニ ルーユープロペンー/ーオール、3ー(3・4・ サートリメトキシフエニル)ーユープロペンー/

押し反応を完結した。加熱終了後重合祭止削としてパラメト中シフェノールの。の48を加え反応溶液を300配まで機縮し、この機絡液を41のヘキサンに加えて沈殿させ真空乾燥後618(収率36%)の共重合ポリマーを得た。このとき粘度は30°CMEK溶液で[7]=0.068であつた。

前記一般式[Iーa]で示される代表的な化合物は、アリルアルコール、 2ーメチルアリルアルコール、 3ークロルーユープロペンー/ーオール、 3ー(ヒドロキンフエニル) ー 2ープロペンー/ーオール、 3ー(コーナール、 3ー(コ・ゲージにドロキンフエニル) ー 2ープロペンー/ーオール、 3ー(コ・ゲージにドロキンフエニル) ー 2ープロペンー/ーオール、 3ー(コ・ゲージにドロキンフエニル) ー 2ープロペンー/ーオール、 3ー(コ・ゲージにドロキンフエニル) ー 2ープロペンー/ーオール、 3ー(コープロペンー/ーオール、 3ー(コープロペンー/ーオール、 3ー(コープロペンー/ーオール、 3ー(コープロペンー/ーオール) ー 2ープロペンー/ーオール

ーォール、3-(4-メチルフエニル)ー2ープ ロペンーノーオール、ヨーフエニルーヨー(2・ 4・6ートリメチルフエニル)― 2ープロペンー ノーオール、 3・3ー[ジー(2・4・6ートリ メチルフエニル)]ーユープロペン-/ーオール、 3ーフエニルー 1ー(4ーメチルフエニル)ー 2 ープロペンーノーオール、3・3ージフエニルー ュープロペンー!ーオール、3一(ユークロルフ ークロルフエニル)ーユープロペンー/ーォール、 ョー(4-クロルフエニル)- ュープロペンー/ ーオール、メー(2・4ージクロルフエニル)ー ュープロペンーノーオール、 ョー(ユーブロムフ エニル)ーユープロペンーノーオール、 3ーブロ ムー3ーフエニルー2ープロペンー!ーオール、 3ークロルー 3 ー フエニルー ユープロペンー / ー オール、メートチーニトロフエニル)ーユープロ ペンーノーオール、ヨー(ユーニトロフエニル) ーュープロペンー/ーオール、3-(3-ニトロ フエニル} ーュープロペンー / ーオール、ユーメ

特別昭59- 53836(9)

チルーミーフェニルー 2ープロペンー/ーオール、 2-メチルー3-(4-クロルフエニル)-2-プロベンーノーオール、ユーメチルー3ー(4ー ニトロフエニル)ーュープロペンー/ーオール、 ユーメチルーヨー (4ーアミノフエニル)ーユー プロペンー/ーオール、2ーメチルー3・3ージ フェニルーユープロペンーノーオール、ユーエチ ルーノ・3ージフエニルー2ープロペンーノーオ ール、ユーエトキシメチレンー3ーフエニルー ユ ープロペンーノーオール、 2ーフエノキシー 3 ー フエニルーユープロペンーノーオール、ユーメチ ルー3ー(リーメトキシフエニル)-2ープロペ ンーノーオール、2・3ージフエニルー2ープロ ペンーノーオール、ノ・ユ・オートリフエニルー ユープロペンー/ーオール、2・3・3ートリフ エニルーュープロペンーノーオール、ユーエトキ シー3ーフエニルーユープロペンーノーオール、 1・3-ジフェニルーユープロペンー/ーオール、 ノー(4ーメチルフエニル)-3-フエニル-2 ープロペンーノーオール、ノーフエニルー3ー

(4-メチルフエニル)-2-ブロペン-/-オ ール、ノーフエニルー3-(4-メトキシフエニ ル)ーユーナロペンーノーオール、ノー(4ーメ トキシフェニル)-3-フェニル-2-ブロペン - / - オール、/・3 - ジ(4 - クロルフエニル) - 2- ナロペンー/ーオール、/-(4-ブロム フェニル) - 3 - フェニル- 2 - プロペン- / -オール、ノーフエニルー3-(4-ニトロフエニ ル) - 2 - ブロペン- / - オール、 / ・ 3 - ジ (2-ニトロフエニル) - 2 - ブロペン- / - オ ール、1-(4-ジメチルアミノフエニル)-3 ーフェニルーユープロペンーノーオール、ノーフ エニルー 3ー (4 - ジメチルアミノフエニル) -2ープロペンー/ーオール、/・/ージ(4ージ メチルアミノフエニル) ー 3 ー フエニルー 4 ー プ ロペンーノーオール、ノ・ノ・ヨートリフエニル - 2-プロペン-/-オール、/・/・3・3-テトラフエニルーューナロペンー!ーオール、! - (4 - メチルフエニル) - 3 - フエニルー 2 -プロペンー / - オール、 / - (ドデシルスルホニ

ル)-3-フェニル-2-プロペン-1-オール、 /-フエニルー 2ープロペン-/-オール、/。 3 - ジフエニルー 3 - プロペンー / ーオール、 / ーフエニルー 2 — メチルー 2 — プロペンー / ー オ ール、ノーシクロヘキシルーユープロペンーノー オール、ノーフエノキシーユープロペンーノーオ ール、2ーベンジルー 2ープロペンー!ーオール、 /・/-ジ(4ークロルフエニル)-2ープロペ ンーノーオール、ノーカルボキシーユープロペン ーノーオール、ノーカルボキシアミドーユーナロ ペンーノーオール、ノーシアノーユープロペンー ノーオール、ノースルホーユーブロペンーノーオ ール、ユーエトキシーユープロペンーノーオール、 aーアミノー aーナロペンー!ーオール、 3 ー (3-アミノー4-メトキシフエニルスルホニル) - 2 - プロペン- 1 - オール、3-(4- メチル フェニルスルホニル)- ユーナロベンーノーオー ル、3-フエニルスルホニルー2-プロペン-丿 ーォール、3ーペンジルスルホニルーュープロペ ンーノーオール、3ーアニリノスルホニルーユー

プロペンーノーオール、3ー(4ーメトキシアニ リノスルホニル) ー ユープロペンー / ーオール、 3ーアニリノー 2ープロペンーノーオール、3ー ナフチルアミノーユープロペンー1ーオール、3 ーフエノキシーュープロペンー!ーオール、3 ー (ユーメチルフエニル) - ユーブロペンー / ーオ ール、3-(3-メチルフエノキシ)-2-プロ ペンーノーオール、3-(2・4-ジメチルフエ ニル) - ュープロペン- / - オール、/ - メチル - 3 - カルボキシー 2 - プロペンーノーオール、 3ーカルボキシー 2ーナロペンー/ーオール、3 ープロムー3ーカルボキシー2ープロペン~1-オール、ノーカルボキシー3ークロルー3ーメチ ルーュープロペンー!ーオール、!ーカルボキシ _ 3 _ メチルー 2 _ ブロペンー / - オール、/ -(2 — カルベトキシイソプロピル) — 3 — メチル ーュー ナロペンーノーオール、ノー(ノーカルベ. トキシブロビル) - 2 - プロペン- / - オール、 /-(/-カルベトキシエチル)-3-メチルー ユープロペンーノーオール、ノーカルベトキシー

特開昭59- 53836 (10)

3-クロルー3-メチルー2-プロペン-/-オ ール、ノーカルベトキシメチレンー3ーメチルー ユープロペンーノーオール、ノーアミドーユ・3 ージメチルーユープロペンーノーオール、ノーシ アノー3ーメチルー2ープロペンーノーオール、 3 - スルホーユープロペンー / ーオール、3 - ブ トキシー2ープロペンーノーオール、ノーシクロ ヘキシルー3ー(2ーヒドロキシシクロヘキシル) ーユーブロペンーノーオール、ヨーシクロペンチ ルーユープロペンー/ーオール、3ーフリルーユ ープロペンーノーオール、3ークロルーユーブロ ペン・ノーオール、ヨーブロムーユーブロペンー ノーオール、 ユーメチルー 3 -- クロルーユーブロ ペンーノーオール、ユーメチルー3ーブロムーユ ープロペンーノーオール、ノーカルボイソブトキ シーヨークロルーヨーメチルーユープロペンー! ーオール、2ークロルー3ーフエニルー2ープロ ペンーノーオール(ユークロルシンナミルアルコ ール)、ユーブロムー3ーフエニルーユープロペ ンーノーオール(ユーブロムシンナミルアルコー

ル)、ユーブロムーヨー(4ーニトロフエニル) - 1 - プロペン- / - オール、2 - フルオロー 3 ーフエニルー 2 - ナロペンー / - オール(2 - フ ルオロシンナミルアルコール)、ユーフルオロー 3- (4- メトキシフエニル) - 2 - ブロペンー ノーオール、 ユーニトロー 3 ークロルー 3 ーフエ ニルーューブロペンーノーオール、ユーニトロー 3-フェニルー2ープロペン-1-オール(2-ニトロシンナミルアルコール)、 2-シアノー3 ーフエニルーユープロペンーノーオール(ユーシ Tノシンナミルアルコール)、 2 -- クロルー 2 --**プロペンー / ーオール (ュークロルアリルアルコ** ール)、ユーブロムーユープロペンーノーオール (2-ブロムアリルアルコール)、2-カルボキ シーューナロペンーノーオール(ユーカルボキシ アリルアルコール)、 2 — カルベトキシー 2 — ブ ロペン- ノーオール(2- カルベトキシアリルア ルコール)、ユースルホ酸ーユープロペンー/一 オール (2 - スルホン酸アリルアルコール)、2 ーニトローユープロペンー/ーオール(2ーニト

ロアリルアルコール)、 2 ー ブロムー3・3ージ
フルオロー 2 ー ブロペンー / ー オール、 2 ー クロ
ルー3・3ー ジフルオロー 2 ー プロペンー / ー オ
ール、 2 ー フルオロー 3 ー クロルー 2 ー ブロペン
ー / ー オール、 2・3ー ジブロムー 3 ー カルボキ
シー 2 ー プロペンー / ー オール、 2・3ー ジョー
ドー 3 ー カルボキシー 2 ー プロペンー / ー オール、
2・3ー ジブロムー 2 ー プロペンー / ー オール、
2 ー クロルー 3 ー メチルー 2 ー プロペンー / ー オ
ールが挙げられる。また上 配具体例において、 /
位のアルコールをチオアルコールやアミン、ハロ
ゲンで假き換えた化合物も勿論使用できる。

ポリマー (A)中の不飽和熱含有量及びカルボン酸含有量の好ましい範囲は、それぞれ、10~90モルガ、よ~60モルガ、より好ましい範囲は、20~70モルガ、10~40モルガである。

一方、本発明の光頂合性組成物における成分 (B)の不飽和モノマーは、少なくとも1つの付 加重合性不飽和据を有する化合物が有用であるが、 特に望ましいものは、エチレングリコールジ(メ タ) アクリレート、ポリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールエタント リ(メタ) アクリレート、トリメチロールブロペ ントリ(メタ) アクリレート、ネオペンチルグリ コールジ(メタ) アクリレート、ペンタエリスリ トール及びジペンタエリスリトールのトリー、テ トラーもしくはヘキサ(メタ) アクリレート、エ ポキシジ(メタ) クリレート、特公昭よユーフョ 6 / 号公報に開示されているようなオリゴアクリ レート、特公昭 4 8 - 4 / 7 0 8 号公部に開示さ れているようなアクリルウレタン樹脂またはアク リルウレタンのオリゴマー等である。

これらのモノマーまたはオリゴマーとポリマー (A)組成比は放棄で1:9~7:3の範囲が好ましく、更に好ましい範囲は1:3~1:1である。

成分(C)の光頂合開示剂は、米国特許第2,367,660号明細書に開示されているビシナールポリケタルドニル化合物、米国特許第2,367,670号明細

特開昭59-53836 (11)

郡に闘示されているαーカルボニル化合物、米国 符許第2、448、828号明細郡に開示されて いるアシロインエーテル、米国特許第2、722、 **1/ 2 号明綱衛に開示されているαー炭化水素で 懺換された芳香族アシロイン化合物、米国特許第** 3,046,127号及び第2,951,758 号明細術に開示されている多核キノン化合物、米 国特許第3、549、367号明綱なに開示され ているトリアリルイミダゾールダイマー/pーア ミノフエニルケトンの組合せ、米国特許第3,8 20、524号明細盤に開示されているペンゾチ アソール系化合物、米国特許第4,239,85 0 号明細書に開示されているペンソチアソール系 化合物/トリハロメチルーェートリアジン系化合 物及び米国特許第3、751、259号明細報に 開示されているアクリジン及びフェナジン化合物、 米国特許選挙、2/2、970号明訓得に開示さ れているオキサジアゾール化合物等が含まれ、そ の使用機は光頂合性組成物の結頂用を携準にして、 約0. よ殖鼠の一約1 ま頂鼠の、より好ましくは

支持体上に殴けられた光爪合性組成物の層の上には、空気中の酸素の影響による頂合薬示作用を防止するため、例えばポリビニルアルコール、酸性セルロース類などのような酸器遮断性に優れたポリマーよりなる保護層を設けることが好ましい。このような保護層の強布方法については、例えば米国特許第3,458,311号、特公昭35-49729号に詳しく記載されている。

本発明の感光性平版印刷版を用いて平版印刷版を作成するには、先づ終光性平版印刷版をメタルハライドランプ、高圧水銀灯などのような紫外線に高んだ光源を用いて画像露光し、現像液で処理して感光層の未露光部を除去し、最後にガム液を強布することにより平版印刷版とされる。上記現像液として好ましいものは、ベンジルアルコール、2ーフェノキシエタノールのような有機溶媒を少量含むアルカリ水溶液であり、例えば米国特許第3,475.17月 および同3,615,480号に配載されているものを挙げることができる。更に、特闘昭50-

以上の他に更に熱质合防止剤を加えておくととが好ましく、例えばハイドロキノン、pーメトキシフエノール、ジー t ー ブチルーpークレゾール、ピロガロール、t ー ブチルカテコール、ベンゾキノン、4,4′ーチオピス(3ーメチルー6ーtーブチルフエノール)、2,2′ーメチレンピス(4ーメチルー6ーtーブチルフエノール)、2ーメルカプトベンゾイミダゾール等が有用であり、また場合によつては感光層の発色を目的として染料もしくは顔料や焼出剤としてpH指示薬等を添

2~10度量の範囲である。

加するとともできる。

上述の如き光重合性組成物は、例えば、2-メトキシエタノール、2-メトキシエチルアセテート、シクロヘキサン、メチルエチルケトン、エチレンジクロライドなどの適当な溶剤の単独またはこれらを適当に組合せた混合循葉に裕解して支持体上に設けられ、その被関量は乾燥後の重量で約0.19/m² ~約109/m² の範囲が適当であり、より好ましくは0.5~59/m² である。

26601号、特公昭56-39464号、同56-42860号の各公報に配載されている現像 液も本発明の感光性印刷版の現像液として優れている。

以下、契権例に悲づいて更に詳細に脱明する。 なおまは低低多を示すものとする。

安施例 1.

特開昭よるーユ8893号公報に開示された方法により基板を得た。即ち、即さの・30のアルミニウム板をナイロンブランと400メツシュのパミストンの水懸濁液を用いその表面を砂目立てした後、よく水で洗浄した。10%水酸化ナトリウムに70°Cで60秒間投流してエッチングした後、流水で水洗後20%HNO3で中和洗浄、水洗した。これをVAロノユ・7Vの条件下で正弦かの交流波形視流を用いて1%硝酸水溶液中で1601ーン/dm²の混気量で配換を削減したところのチャ(R8段示)であつた。ひきつづいて30%のH2SO4水溶液中に投流しょよ。Cで2分間

特開昭59- 53836 (12)

オイルブルー # 603

(オリエント化学工薬(物製) / 09

エチレングリコールモノメチル

エーテル 20008

メチルアルコール 7008

メチルエチルケトン /3008

尚、ポリ(ナリルメタクリレート/メタクリル酸)は次の方法で合成した。 攪拌棒および攪拌羽根、環流冷却器、 簡下漏斗および温底計を設置した 3 んの 4 つロフラスコに反応溶媒として 1 . 2 ージクロルエタン1 . 6 8 んを入れ壁 紫 俊 しした。 簡下 場 1 にメタクリル 酸 フリル 1 の 0 . 8 9 、 メタクリル 酸 フリル 1 の 0 . 8 9 、 メタクリル 酸 フリル 1 の 0 . 8 9 、 メタクリル 酸 フリル 2 で 五 合 間 的 利として 2 , 2 , - アゾ ビス 4 4 4 0 1 , 2 - ジクロルエタンに 2 年 して 2 に 2 に 2 に 3 に 3 に 3 に 3 に 4 4 4 6 で 3 に 4 4 6 で 3 に

施下終了役さらに反応温度10°C でょ時間攪拌し反応を完結した。加熱終了後パラメトキシフ

デスマットした後、209H2SO4水浴液中、 電流密度 $2A/dm^2$ において厚さが $2.79/m^2$ になるように2分間陽極酸化処理した。その 後70°Cのケイ酸ソーダ2.58水浴液に1分 間殻潰後水洗乾燥した。

次に成光液(1)を闘製した。

成光液(1)

ペンタエリスリトールテトラ

アクリレート

2008

ポリ(アリルメタクリレート/

メタクリル酸)共取合モル比

85/1502#17-

3008

ユートリクロロメチルーター

(p-n-ブトキシスチリル)

-1,3,4-オキサジアゾール 248

4-ジアソジフエニルアミンと

ホルムアルデヒトの颒合物の

2-メトキシー4-ヒドロキ

シーェーペンゾイルベンゼン

スルホン酸塩

708

エノールの. 0 4 9 を加え、反応務液を 3 0 0 ml まで設称し、との微縮液を 4 2 のヘキサンに加え て沈殿させ、真空乾燥後 6 1 9 (収率 3 6 5)の 共重合ポリマーを得た。このとき粘度は 3 0 °C M.E.K.将液で (7)=0.068 であつた。

感光液(1)を<mark>ア過後、先の悲板の上に回転</mark>強布材を用いて乾燥後の飛飛にして2. $18/m^2$ となるように強布した。乾燥は100 ° C で2 分別行った。

次にポリビニルアルコール(粘度は4多水浴液(20°C)、ヘプラー法でs・3±0・5 cps、ケン化度86・5~89・0molf、取合度100以下)の3多水溶液を上記感光層の設而に乾燥後の重量にして1・09/m²となるように適布した。これにより得られた感光性平版印刷版をサンブルAとした。

比較例として感光液(1)からジアン樹脂(4-ジア ゾジフエニルアミンとホルムアルデヒド結合物の 2-メトキシー4-ヒドロキシーよーベンゾイル ベンセンスルホン酸塩を除いた組成の感光液(2)も調 製し、同様に旅布乾燥し、更に、ポリビニルアルコールの胴を同様に設け、これをサンプルBとした。

とれらのサンナルの温度依存性を比較するため
に、サンナルの上に富士写真フイルム御製の富士
PSステンナガイド(△D=0・1まで不連続に
透過際度が変化するグレースケール)とUGRA
ーGRETAGプレートコントロールウエンジ
(PCW)とを載せて、米国パーキープリンター
(光源 アスコーアダルツクス2kW)で観光し
た。このとき、ブリンターの焼枠の温度を10°C
およびs0°Cに胸節して露光しすぐに次に示す
現像液にs0秒間受債後、脱脂綿で設面を軽くこ
すり未移光部を除去した。

现像液

亜硫酸ナトリウム 58

ベンジルアルコール 309

炭酸ナトリウム **59**

イソプロピルナフタレン

スルホン酸ナトリウム / 29

柳水

10008

現像後の版上のステップガイドの殷数を調べたところ、10°Cと50°Cにおける殷数の意(つまり感度)は第1股に示した様にサンプルAではほとんどみられなかつた。

更欠これらの印刷版をハイデルベルグ社製印刷 機KORを用い市販インキで上質紙に印刷したところ装一!に示した様にサンブルAでは!0°Cと と 50°Cで印刷物の調子に変化がみられなかつたのに対し、サンブルBでは!0°Cに比較して 50°Cの方が全体に太つた調子になつていた。これをUGRA一GRETAGブレートコントロールウェッジで比較するとそのステッブナンバー 6 (網点面積 4 5 5)で、10°Cに対し、50°Cの方が2 5 太つていた。



第2表: 褶像增感

サンナル	鮮光直後現像と / 時間 後現像のステップガイ ドの段数の差	製光直後現像と / 時間後現像の P C W ス アップナンバー 6 の 網点面積の変動
A	o	0 %
В	/ 段	0.5~/%

突施例 2

感光液!においてポリ(アリルメタクリレート /メタクリル酸)のかわりに次のポリマー c、 d、 e、を用い、それぞれ実施例!と同様の方法で感 光性平版印刷版サンプルをC、D、Eを得た。

c ポリ(シンナミルメタクリレート/メタクリル酸)

(共取合モル比89. 5/10.5)

d ポリ(クロトニルメタクリレート/メタクリル酸)

(共重合モル比83.3/16.7)

e ポリ(メタリルメタクリレート/メタクリル酸)

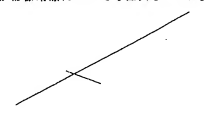
(共爪合モル比83.5/16.5)

これらのサンプルを奥旃例!の方法に従い温度

第 / 表: 温度依存性

サンプル	解光福底 / 0°Cと 50°Cのステップ ガイドの段数の差	解光温度!の°Cと よの°CのPCW ステップナンバー 6 の網点面積の変動
A	/ 段	·/ 多以下
В	3 段	2 %

次に潜像増感を比較するために、プリンターの 癌枠の温度を1s°Cに保つて露光し、直後に現 像した場合と、1時間後に現像したときのステッ プガイドの段数差とPCWの網点面積の変動を調 べた。結果を第2段に示したが、ジアゾ樹脂を含 む組成Aの方が潜像増感においても低減していた。



存性と潜像増感を腎値したところ次の無3数に示した袋な良好を結果

を得た。

,				
(調報 / ~ 0)	題が日本国が認	0.5%	0.5%	. o &
超級盐原	ステップガイドの参	96. 5段	 B	٠٠ چې
国医依存性(/0°C~50°C)	編点回殺の変動	1.2%	R 5 · /	1.28
超宽放存性 (/	ステッナガイドの差	/~2展	eæ - /	/~2®
77.7		S	А	ы

实施例 3.

次の組成の下流り液を準備し、契施例/の悲板の表面に乾燥後の塗布量が約0・ $29/m^2$ となるようにニップローラーで塗布した。

下流液

4 – ジアソジフエニルアミンと

ホルムアルデヒド縮合物の

テトラクロロ亜鉛酸塩

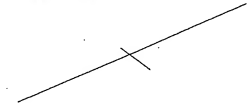
108

細水

.

この下途り層の上に爽施例 / の感光液(1) および(2) を同様の方法で流散し、ポリビニルアルコールの属を設けてそれぞれサンブルF、Gとした。

これらのサンナルの温度依存性と常像増成を第 4 表に示したがいずれも、下独り層のないサンプ ル B よ り 優れていた。



来

(日本/~0)	流点回辺の攻撃	0 &	. 0 . 5. 5.
商係場略	ステップガイ 1の部 湖点回路の英野	0 gg	0。5 是
()。0 c~2。0 /) 研遊校時間	結点国領の変動	/ 8以下	/ 28
温度饮存性(70	ステップガイドの差	er.	/~2段
サンナス		[54	<u>ن</u>